

# OEDEX SACHET POUDDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

Εγκεκριμένο

- Trichlormethiazide
- Dexamethasone

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

OEDEX SACHET POUDDRE POUR SUSPENSION BUVABLE POUR EQUINS BOVINS ET PORCINS

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Ιπποειδή

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
12.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για πόσιμο εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Από στόματος χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

•

#### **Ιπποειδή**

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QC03AA56

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

2/02/1990

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Dopharma France

---

**Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

FR/V/5839367 3/1990

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

2/02/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.